

ADEX-3-EMULSION INYECTABLE

Nav atļautas

- Retinol
- Colecalciferol
- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

ADEX-3-EMULSION INYECTABLE

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Aita

Kaza

Zirgs (kumeļš)

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

50000.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English

25000.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English

20.00 miligram(s) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 150 diena

- Piens. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 122 diena

- Piens. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 122 diena

- Piens. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

Zirgs (kumeļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 150 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 122 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QA11JA

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

S P Veterinaria S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

26/07/1976

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

S P Veterinaria S.A.

Atbildīgā iestāde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Atļaujas numurs:

3645 ESP

Atļaujas statusa maiņas datums:

13/02/2023

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.